This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

		4		
	٠			
·				

JS 0013837 JAN 1985

85-058442/10 A18 M13 SHOWA DENKO KK

SHOW 04.07.83 *J6 0013-837-A

A(3-C4, 4-B1, 4-C3, 4-D3, 4-F6D, 9-A5, 10-E23) M(13-H5)

329

04.07.83-JP-120330 (24.01.85) C09k-05/09 C08I-51/04 C08I-55/02 Treatment of impact resistant butadiene graft copolymer - to improve adhesian to metal, with at least one carboxylic acid anhydride e.g. norbornene di:carboxylic anhydride

C85-025479

Treatment prod. of impact-resistant resins is prepd. by treating 100 pts.w. of (A) impact-resistant resins prepd. with 0.01-10 pts.wt. of (B) at least one carboxylic acid anhydride selected from 5-norbornene-2,3 -dicarboxylic anhydride, 6-(5-carboxy bicyclo(2,2.1)-hepta-2-enyl) acetic acid anhydride, 3,6-methano-1methyl-1,2,3,6-tetrahydro cisphthalic anhydride, 2-oxa-1,4-dioxo-5,8 -methano 1,2,3,4,4a,5,8,8a -octahydronaphthalene and 5,3-methano 1,2,3,4,4a,5,8,8a -octahydronaphthalene 1,2-dicarboxylic anhydride in the absence of crosslinking agents. Impact resistant resins are prepd. by graft-corpolymerising

dicarboxylic anhydride in the absence of crosslinking agents. Impact resistant resins are prepd. by graft-copolymerising styrene alone or mixed with at least one vinyl cpd. selected from acrylonitrile and methyl methacrylate onto butadiene type rubbers contg. at least 60wt.% of butadiene.

ADVANTAGE - The treatment prod. has excellent adherence to metals. Unreacted monomers hardly bleed out on the surface of the treatment prod. Since the impact-resistant resins used neither gelate nor crosslink during the reaction, they maintain their mouldability and fluidity. The treatment prod. has fine kneading property, mouldability and excellent mechanical

strength. (8pp Dwg.No.0/0)

© 1985 DERWENT PUBLICATIONS LTD. 128, Theobaids Road, London WC1X 8RP, England US Office: Derwent Inc. Suite 500, 6845 Elm St. McLean, VA 22101 Unauthorised copying of this abstract not permitted.

① 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-13837

① Int. Cl.⁴C 08 L 51/04C 08 K 5/09

C 08 L 55/02

識別記号 101 CAM 庁内整理番号 7167-4 J

7167—4 J

❸公開 昭和60年(1985)1月24日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

分計衝撃性樹脂の処理物

②特 顧 昭58-120330

仍発

②出 顧昭58(1983)7月4日

者小嶋英雄

横浜市金沢区宮岡町2825番地

砂発 明 者 竹村憲二

上尾市富士見二丁目18番15号

创出 顧 人 昭和電工株式会社

東京都港区芝大門1丁目13番9

号

②代 理 人 弁理士 菊地精一

在上新的。

耐御黒性樹脂の処理物

2. 特許請求の範囲

(A) ブタジェンを少なくとも60重量を含有するブタジェン系ゴムにステレン単独またはステレンとアクリロニトリルかよびメチルメタククレートからなる群からえらばれた少なくとも一種のビニル化合物とをグラフト共重合させることによつて得られる耐衝撃性制能 100重量 部

250K

B) 5-ノルホルネン - 2.3 - ジカルボン 関無水物、6-(5-カルボキシービンクロ [2.2.1 - ヘブター 2 - エニル] 酢酸無水物。3.6 - デメノー1 - メテルー 1.2.3.6 - デトラヒドロンスフタル酸無水物、2 - エキサー 1.4 - ジオキソー 5.8 - メタノー 1.2.3.4.4a.5.8.8a - オクタヒドロナフタレンかよび 5.8 - メタノー 1.2.3.4.4a.5.8.8a - オクタヒドロナフタレンー

1.2 - ジカルボン酸無水物からなる群からえら では、小ボーデーには、水ボールでは、ボール・バース・ルール はれた少なくとも一種のカルボン酸の無水物

0.01~10重量部

を乗橋剤の不存在下で処理させることによつて得 られる耐衡単性樹脂の処理物。

- 3. 発明の弊続な説明
- (1) 発明の目的

本発明は計画単性樹脂にカルギン酸の無水物を 栄養剤の不存在下で処理させることによつて得ら れる計画単性樹脂の処理物に関する。さらにくわ しくは、(A)ブタジェンを主成分とするブタジェン 系ゴムにステレン単独またはステレンと他のビニ ル化合物とをグラフト共重合させることによつて 得られる計画単性樹脂ならびに凹5-ノルボルネ ン-2.3-ジカルボン酸無水物、6-(5-カル ボキシービンクロ(2.2.1]-ヘブター2-エニ ル)酢酸無水物、3.6-メタノー1-メテルー1. 2.3.6-テトラヒドロシスフタル酸無水物、2-エキザー1.4-ジオキソー5.8-メタノー1.2.3. 4.44.5.8.8a-オクタヒドロナフタレンおよび5. 8 - メタノー 1.2.3.4.4a.5.8.8a - オクタヒドロナフタレンー 1.2 - ジカルボン 腰無水物からなる 群からえらばれた少なくとも一種のカルボン酸の無水物を架橋剤の不存在下で処理させることによって得られる耐衡単性樹脂の処理物に関するものであり、金属との接着性のすぐれた処理物を提供することを目的とするものである。

(11) 発明の背景

無性差を有しない高分子化合物(たとえば、オレフイン系重合体、ステレン系重合体)は悪性差を有しないために金属との級着性がよくない。 そのためにステレン系重合体の金属との接着性を付与するために下記の方法が提案されている。

- (1) ステレン系重合体(計算単性ステレン系数胎も含めて) 化極性基を有するビニル化合物(たとえば、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、その無水物)をグラフト食合させる方法。
- (2) ステレンと前配ビニル化合物とを共重合させる方法。
- (3) スチレン系重合体に装着性を有する物質(樹

脂も含めて)を配合させる方法。

しかしながら、以上の方法によつてステレン系 重合体の接着性を改良したとしても、金属との接っ 着性は満足すべきものではない。このことは、ス テレン系重合体が硬い樹脂であるために該重合体 の成形物と金属との接着界面にかいて樹脂層が金 属をピーリングするさいに生じる変形に対応でき る挙動をとらないためと推定される。

以上のことから、ステレン系宣合体として耐衝 事性樹脂と前記ビニル化合物とを有機通酸化物の 存在下で溶酸温練させることにより、耐衝撃性樹 脂の装着性を改良することが考えられる。しかし、 使用した有機過酸化物の発生するラジカルによつ て該耐衡率性樹脂にかいて架橋反応が同時に進行 し、変性された共宣合体がゲル化のために樹脂と しての物性、外観、成形性、相密性などが着しく 悪化する。

上記のことから、耐奮學性樹脂と極性基を有するビニル化合物(たとえば、無水マレイン酸)と を有機過酸化物の不存在下でគ酸温線させること

が集労される。しかしなから、完全化ビニル化合 かま 新衛単性戦 新 に グラフト 重合させる ことは 難しく、未反応のビニル化合物が重合体の表面に経 時的に ブリードナるために人体などに 悪影響を及 ほすばかりでまく、接着性の低下を生じる。

(11) 発明の構成

以上のことから、本発明者らは、これらの欠点 を有さず、金属との接着性のすぐれたステレン系 重合体の組成物をたはその処理物を得ることにつ いて種々提索した結果、

(A) ブタジェンを少なくとも60重量を含有するブタジェン系ゴムにステレン単独またはステレンとアクリロニトリルおよびメテルメタクリレー、からなる群からえらばれた少なくとも一種ごニニル化合物とをグラフト共重合させることによつて得られる耐衝撃性樹脂100重量部

さらびに

(B) 5-ノンボルネン-2.3-ジカルボン酸無 水物、6-(5-カルボキシービンクロ[2, 3.6 - メタノー1 - メテルー1,2,3,6 - テトラヒドロシスフタル関無水物、2 - オキサー1,4 - ジオキソー5,8 - メタノー1,2,3,4,4 a.5,8,8a - オクタヒドロナフタレンかよび5,8 - メタノー1,2,3,4,4 a.5,8,8a - オクタヒドロナフタレンかよび5,8 - メタノー1,2,3,4,4a.5,8,8a - オクタヒドロナフタレンー1,2 - ジカルボン酸無水物からなる群からたらばれた少なくとも一種のカルボン酸の無水物 0.01~10重量部を架備剤の不存在下で処理させることによって得られる耐衝撃性樹脂の処理物が、

金属との接着性がすぐれているのみならず、前記 の欠点の解決された処理物が得られることを見出 し、本発明に到達した。

郭 発明の効果

本発明によつて得られる処理物はその製造も含めて下記のごとき効果(特徴)を発揮する。

(II) 本発明の処理物は一般の合成樹脂の分野において行なわれているロール、押出機、パンパリーミキサー、ニーダーなどの混合機を使用して

OF THE STATE OF TH

溶散状態で高級させるととによつて得られるか ら、製造法が簡易である。

- (2) 未反応のモノマー(カルボン酸の無水物)が 処理物の表面にブリードすることが極めて少な いために人体などへの悪影響がないばかりでな く、経時的にも接着性の低下が少ない。
- (3) 使用される耐傷学性樹脂のゲル化および乗傷 反応が起らないため、成形性および流動性の低 下が起らない。
- (4) 得られる処理物と金属粉末、無機充填削され は有機充填削とを迅能させることによつて分散 性を改良するばかりでなく、これらの脱帯防止 に役立つ。
- (5) ステレンを主成分とする樹脂と良い相差性を 有し、これらの樹脂の装着性を付与することが でまる。
- (6) アルコール性水酸基、アミノ基を有する樹脂 と反応させることが可能であり、これらの樹脂 と機層シェびプレンドすることができる。
- (7) 遺標性かよび成形性が良好であるため、種々

の形状を有する成形物に成形することができ、 また種々の根據的強度がすぐれている。 本発明によつて得られる以上のごとを効果(特

- 数)を発揮するために多方面にわたつて使用する ととができる。代表的な用途を下配に示す。
- (1) 自動車(二輪車も含めで)の各種物品
- (2) 各種家電用部品
- (3) 各種容器をよび日用品雑貨
- (4) ステレンを主成分とする概點との積層物
- (5) 事務用機器部品
- (6) 各種金属、無機充填削、有機充填削などの粉 末状物、フレーク状物をよび繊維状物の分散性 改良剤
- (7) ステレンを主成分とする樹脂の接着性の改良
- (V) 発明の具体的説明
- (A) 計算単性衡層

本発明化かいて使用される耐需単性樹脂は後記 のプタジェン系ゴム化ステレン単独またはステレ ンと他のビニル化合物とをグラフト共重合させる ことによつて得られるものである。

(1) ブタジエン来ゴム

数プタジェン系ゴムとはプタジェンを主成分(60重量が以上)とするゴムであり、ブタジェン学独重合ゴム、ブタジェンと少量のステレンまたはアクリロニトリルとの共重合ゴム(SBR、NBR)である。ブタジェンとステレンとの共重合ゴムはブロック共重合ゴムでもよく、またランダム共重合ゴムでもよい。

本発明の計画準性樹脂を製造するにもたり、前 記プタジェンゴムのうち、ゴムの種類によつで具 えるが、それらのムーニー粘度が20~140の ものが望ましく、とりわけ30~120のものが 野連でもる。また、これらのブタジェン系ゴムは 工業的に広く製造され、かつ多方面にわたつては 用されているものである。それらの製造方と法、特 性かよび用途については広く知られているもので ある。(たとえば、神原周者、全成ゴムハンド フック『(昭和42年、朝倉書店発行))。

(2) 耐賀学性樹脂の製造

本発明にかいて用いられる耐衡単性樹脂は前記

のゴム化ステレン単独またはステレンと他のビニ ル化合物(アクリロニトリル、メテルメタクリレ ート)のうち少なくとも一種とをグラフト重合さ せるととによつて製造されるものである。グラフ ト重合の方法は複状重合法、器被重合法、乳化重 合法かよび水性整構重合法をらびにとれらのグラ フト重合方法を総合させる方法(たとえば魏状重 合した後、水性腫瘍重合する方法)がある。一般 に、100重量部の耐衡単性樹脂を製造するため「 に使用されるブタジェン系ゴムの使用量は 3~40 重量部であり、5~35重量部が好ましく、特に 5~30重量部が好道である。(比較的に多量の プタジエン系ゴムを使用してゴムを多く含有する グラフト重合物を製造し、とのグラフト重合物化 前記のステレン、アクリロニトリル、メテルメタ クリレートの単独重合樹脂を混合させてもよいが、 この場合のゴム状物の使用量は鉄混合物として計 算する)。また、ブタジエン系ゴムにグラフト値 として結合しているモノマー(ステレン、アクリ ロニトリル、メテルメタクリレート)の分子量は、

特別昭50- 13837 (4)

通常1.000~300.000であり、とりわけ 2.000~200.000が望ましい。概して、ブ メジェン采ゴムに完全にモノマーが結合すること はまれであり、グラフト物とゴムに結合しないモ ノマーの単独重合体または共重合体とが存在する。 これらの単独重合体かよび共重合体は分離しない でそのまま使われる。

(3) 耐衡零性樹脂の代表例

以上のように製造された町衝軍性樹脂の代表例としては、ブラジェン単独重合ゴムまたはステレンとブラジェンのブロックもしくはランダム共重合ゴム(SBR)にステレン単数をグラフト共重合させることによつて得られる耐衝撃性ステレン部面(HIPS 樹脂)、ブラジェン単独重合ゴム(NBR)にステレンとアクリロニトリルとグラフト共重合させることによつて得られるアクリロニトリルーブラジェン・ステレン三元共重合樹脂(ABS樹脂)、ブラジェン単独重合ゴムはSBRにステレンとメテルメタクリレー

である。この万法において使われる不活性有機器 裏としては飽和脂肪族カルポン酸、その無水物な よびエステルからなる有機酸かよびその誘導体を らびに脂肪族製化水素なよび芳香族製化水素なら、 びにこれらのハロゲン化物があげられる。これら の不活性有機審構のうち、融点が0℃以下である が、詩点が30~250℃のものが好ましい。融 点がOTを越える搭棋を使用すると、最固し品い。 一方、赤点が30℃未満のものを使うと、処理中 に気化し易く、また券点が250℃を越えた有機 **格裏を用いると、処理終了後において得られた処** 理生成物から該搭模を完全に除去するととが困難 である。これらのことから、好ましい不活性有機 **密装の代表例としては、酢酸メテル、酢酸エテル、** ベンゼン、ヘキサン、クロロベンゼン、トルエン、 ぎション、フェニホルム、四塩化炭化水素、オク メンおよびへごタンがあげられる。

さられ、経転生化よつて射衝撃性動脂化カルボン 装無水物を処理する場合、一般の合成樹脂の分野化かいて使用されている格融温線機(たとえば、

a argent restricted **(f. 12**).

トとをグラフト共重合することによつて得られる。 メチルメダクリレート・ブタジェン・スチレン三 元共重合樹脂(MBS樹脂)があげられる。

(B) 处理方法

本発明を実施するには上記の計衝撃性制能に「
5 ーノルボルネンー 2.3 ージカルボン酸無水物、
6 ー (5 ーカルボキシービンクロ (2.2.1) ーヘ
ブター 2 ーエニル)酢酸無水物、 3.6 ーメタノー
1 ーメテルー 1.2.3.6 ーテトラヒドロシスフタル
酸無水物、 2 ーオキサー 1.4 ージオキソー 5.8 ー
メタノー 1.2.3.4.4a,5.8,8a ーオクタヒドロナフ
タレンおよび 5.8 ーメタノー 1.2.3,4,4z,5,8.8a
ーオクタヒドロナフタレンー 1.2 ージカルボン酸
無水物」(以下「カルボン酸無水物と云う)を処・無水物」(以下「カルボン酸無水物と云う)を処・ 理させることによつて達成することができる。処理方法としては唇液法と唇酸法とがあげられる。

器被法で処理する方法では無額性有機器集中に 前配計算単性制度とカルギン原無水準之主投入し、 て一般には室里(15℃)ないし150℃(好ま しくは、15℃ないし120℃)で処理する方法

押出機)を用いて前記計画学性樹脂かよびカルボン 関無水物を溶融温緩しながら処理することによって得ることができる。このさい、温線温度は使われる耐衝学性樹脂の融点以上であるが、280 では、280でを越えた温度で処理を実施すると、用いられる耐衝学性樹脂の一部が熱劣化することがあり、たとえ熱劣化しなくても急激な処理(反応)が発生し、良好な処理物が得られない。

100重量部の耐衝撃性樹脂に対するカルボン 銀無水物の処理割合は001~10重量部であり、 0.02~10重量部が望ましく、とりわけ0.05. ~5.0重量部が好過である。100重量部の耐衡 単性樹脂に対するカルボン酸無水物の処理割合が 001重量部末角では、すぐれた接着強度を有す る処理物が得られない。一方、100重量部を超 えて処理するならば、緩着性の増大になく、むし る物性が若しく低下するために望ましくない。

前記の処理方法のうち、痞液法では処理終了後

特局昭50-13837(5)

、 化おいて使つた無極性有機器群を得られた処理物 から実質的に完全に除去する必要がある。そのた め、本発明を実施するにあたり、溶融法が好まし

さらに、この潜脉法において、せん断速度が 5 0~200/秒(好適には、100~200/秒) の条件で実施することが望ましい。

本発明の重要な点は前記のいずれかの方法により つて実施する場合でも、発儀剤が存在しない状態 て行なうととである。かりに、処理中に架構剤(たとえば、有機過酸化物)が存在した状態で本発 明を実施すれば、耐衡単性樹脂中に存在する二重 結合によつて毎番反応が起とり、ゲル化を生じ、 成形性および魔動性が低下するために好きしくな。

(C) 処理物の物性

本発明によつて得られる処理物の物性の代表例 デブラー・ビしては、"A.8 T.M."。D = 1/2/3/8 にしたがつて ニー・美術反応の義が分別とはあらない。こそのためにが。2009年 御定したメルトフローレート (MFR) は 0.0 1 ~608/109 Tab, ASTM D-792

にしたがつて側定した密度は 0.90~1.20 8/ alてある。また、ASTM D-638にしたが つて制定した引張強度は200~350㎏/ペイ あり、仲び率は10~500岁である。さらに、 ASTM D-790にしたがつて測定した曲げ 弾性率は 8.000~20.000 kg/cal であり、 A: STM D-256にしたがつて御定したアイゾ ット 衝撃強度(ノッチ付)は1.0~50kg・ca/ **ぬてある。また、ASTM D-2240にした** がつて制定したロックウエル硬度(Dスケール) は70~85である。とれらの物性は処理物の製 造に用いた耐衝撃性樹脂やよびカルポン酸無水物 の推奨かよびそれらの使用割合(処理割合)なら びにその処理条件によつて異なる。・

太祭用において使用されるカルポン産業水物はこ 立体的にかさ高い化合物であるため、一般に用い られているマレイン酸やその無水物とは異なり、 ル化を生ぜず、したがつて流動性(悪酸粘度)な よび成形性がほとんど低下しない。

(D) 利用、成形方法など

THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH

得られる処理生成物は反応性の世無水物薬を有 するために金属、無機化合物および有機化合物と 強固な結合を有するため、これらの粉末状物、線 維状物またはフレーク状とともに繰り込んだ場合、 種々の物性を改良するばかりでなく、これらを充 填削などの最加削として使用する場合、樹脂状物 およびゴム状物との分散性がすぐれている。した がつて、本発明によつて得られる処理生成物を練 り込んだ森加州を配合させた樹脂またはゴム状物 の或形物からの最加剤の脱落を防止することがで \$ 5°

さらに、ステレン単独重合体、ステレンを主成 分とする共重合体およびステレン単独またはステ レンと他のビニル化合物をグラフト重合させるこ とによつて得られるグラフト重合物との相格性が 極めて良好である。したがつて、これらの重合物 と提保り(混合)することが容易である。そのた めにこれらの重合物の接着性を改良するととがで きるばかりでなく、種々の髭加剤とともにとれら

の重合物と混練させることによつてカップリング 効果をとれらの重合物に付与する。したがつて、 抵加剤を配合させるとれらの重合物の物件を改良 することができる。

その上、アルコール性水酸基、アミノ基を有す る重合物(たとえば、エテレン=酢酸ピニル共重 合体のけん化物、アミド樹脂)と反応することが 可能であり、これらの重合物の糖層、装着などが 容易である。

さた、金属(たとえば、鉄、アルミニウム、銅、 ステンレス鋼)との表層物を製造することが可能 であり、さらに本発明の処理生成物または前記重 合物との組成物の成形物の表面にアクリル系塗料 ヤクレダン系造料の重談性を改良することができ

本発明によつて待られる処理生成物はそのまま 使用してもよいが、ステレン単独重合体ならびに 前記共重合体やよびグラフト重合物のうち、いず れかと混合して組成物として用いてもよい。さら に、処理生成物または酸組成物の使用目的に応じ

特商昭60- 13837 (6)

Sim that contacts.

てこれらの処理生成物また組成物にさらに、酸素、 熱かよび紫外線に対する安定剤、金属劣化防止剤、 離燃化剤、着色剤、電気的特性改良剤、充填剤、 帯電防止剤、滑材、加工性改良剤かよび粘着性改 良剤のごとき添加剤を本発明の混合物が有する特 性をそこなわない範囲であるならば混合してもよい。

本発明によつて得られた処理生成物と前記宣合物かよび/されば版加利とを混合するには、一般の合成樹脂の業界にかいて一般に使われているヘンジェルミキサーのごとを混合機を使つてドライブレンドしてもよく、パンパリーミキサー、ニーダー、ロールミルかよびスクリュー式押出機のてき混合機を用いて搭載温線することによって表することもできる。このさい、あらかじめドライブレンドし、得られる混合物をさらに搭載温線することによって一層均一を混合物を得ることができる。

本発明によつて処理生成物は前配したどとく、 成形物がすぐれているために合成樹脂の分野にか いて通常行なわれている押出成形法、射出成形法、インフレーション成形法かよびプレス成形法のごできるの形法を有する成形物を製造するととができる。また、形状としては、フ・イルム状物、シート状物、ボード状物、板状物、バイブ状物、神状物、容器状物、精大物かよびにその他の複雑な形状を有するものがあげられる。前記の審論法線の場合でも使われる処理生成物または組成物の軟化点以上の態度で実施しなければならないが、高い温度で実施すれば、処理生成物や他の宣合物から化するととがある。したがつて、再酸温線りかよび成形は一般には150~280℃の温度範囲にかいて実施される。

前記したごとく、本発明によつて得られる処理 生成物は、接着性がすぐれているために種々の物質の形状物と接着することができる。この物質と しては、金属(たとえば、アルミニウム、鉄、銅、 それらの合金)、ガラス、紙、繊維、木、皮革、 ゴム類(たとえば、ネオブレンゴム、ウレタンゴ

⑪ 実施例かこび比較例

以下、実施例によつて本発明をさらにくわしく 説明する。

なか、実施的かよび比較的において、接着強度は、得られた処理生成物または未処理の かけでを付付 が とてルミニタム 首(厚さ 0.05m)を230℃のプレス温度で2分間予熱を行ない、この温度において150㎏/

cdの加圧条件で1分間プレス成形を行立つた。得られた各プレス成形物(編 10mm)をテンシロンを用いて制度速度が50mm/分の条件で接着面に対して18℃の方向に制度した。また、メルトフローレート(以下「MFR」と云う)はJISK-6870にしたがい、温度が200℃かよび荷置が50㎏の条件で測定した。

なか、実施例かよび比較例にかいて耐衡學性樹 版はあらかじめ下記のように製造したものを使用 した。

١.

(W) ステレン系衛脂(HIPS))

ステレン系樹脂として、8.1 重量部のステレン ープタジェンランダム共重合ゴム (ステレン含有 量 25.3 重量多、ムーニー粘度(ML₁₊₄) 25、 以下「SBR」と云う〕に92重量部のステレン をグラフト重合させ、メルトフローレートが13.0 タ/10分の耐衝撃性ポリステレン(以下「HIPS」 と云う)を製造して用いた。

(D) ABS樹脂]

208のステンレス製オートクレープにステレ ・

特局昭50-13837(ア)

ンープタジエン共重合ゴム(ブタジエン含有量 80重量が、ゴムのゲル合有量 80季)280.0 8(固形分として)、208の過餐酸アンモニゥ ム、8008の不均化ロジン酸ナトリウム、21.0 8のラウリルメルカプタンかよび808の水を仕 込み、均一状に提拌した。これに単量体として2 5208のステレンと12008のアクリロニト リルを加えて提押し、ついて、推拌したがら7.0 ℃に昇重させた。との重要化かいて攪拌しながら 1 0 時間重合を行をつた。ついて、5 多の硫酸で ルミニウムの水器後を上記のようにして得られた 重合体(グラフト物)を含有するラテックス状物 に加え、得られたグラフト物を表因した。この表 固物を約15の水酸化ナトリウムの水器液約 5.2 ℓを用いて洗浄し、さらに多量(約30ℓ)の 70℃の温水を使つて洗浄した。とのダラフト物 を約8.0 DKタリ工製圧下で一旦変成業を行なつ た。その結果、37859の白色粉末状のグラフ ト物が得られた。得られたグラフト物のゴム状物 の含有量は7.3重量がであつた。以下、とのグラ

フト勧を「ABS」という。 〔(C) MBS樹脂〕

プタジエンが 7.6.5 重量を、ステレンが 2 3.5 重量をからなるブタジエンーステレン共重合ゴム (4--- 粘度 50) 13808を含有する水 性分散放1208を208のステンレス製オート クレーブに仕込んだ。 登集気流下、温度を 60℃ に保ちながらホルムアルデヒドスルホキシル産ナ トリウムの二水和物 4 8 0 8 を約 2 4 8 の水化器 無した水溶液と1608のキュメンハイドロペー オキサイドとを加え、1時間提拌した。ついて、 76808のメナルメタクリレートと3208の キュメンハイドロパーオキサイドとの混合液を転 加し、重合を行なつた。約7時間後に重合軟化率 は 9 1.8 多に進した。との反応系に 6 8.8 0 gの・ ステレンと320gのキュメンハイドロパーオキ *** サイドとの場合数を指摘し、宣音を行をつえる的 6時間後に重合軟化率が93.3分に適した。との 液に塩酸と塩化ナトリウム(食塩)との水糖液を 加えて要因させた。ついて、この沈徽物を声楽し、

充分に温水を使用して洗浄した後、約80℃の温度において減圧下で一层夜乾燥を行なつた。その結果、白色粉末状の重合物(グラフト物)が得られた。このグラフト物(以下「MBS」と云う)のゴム状物の含有量は9.6重量多であつた。 実施例 1~10、比較例 1~4

前記の耐需単性樹脂(種類を第1表に示す)1 00重量部ならびにカルボン環無水物として5ー ノルボルネンー2.3ージカルボン環無水物(以下 「無水物(以」と云う)、6ー(5ーカルボキンー ビンクロ[2.2.1]ーへブター2ーエニル)酢酸 無水物(以下「無水物(以」と云う]、3.6ーメタ ノー1ーメナルー1.2.3,6ーテトラヒドロシスフ タル酸無水物(以下「無水物(以」と云う]、2ー オキサー1.4ージオキソー5.8ーメタノー1.2.3、 4.4a.5.8.8aーオクタヒドロナフタレン [以下「 無水物(以)」と云う)かよび5.8ーメタノー1.2.3、 4.4a.5.8.8aーオクタヒドロナフタレンー1.2ー ジカルボン酸無水物(以下「無水物(以)」と云う] をそれぞれ(第1表に使用量かよび種類を示す)

点。3A 的数据的数据数据的图像数据数据

二軸押出機(径 30mm)を使用してシリンダー 温度が190℃および樹脂平均滞留時間が4分間 で混雑したがらペレットを製造した。得られた各 ペレットを開配のごとくアルミニウム箱と接着させ、接着強度を領定した。得られたそれぞれのペ レットのMFRかよび接着強度を第1表に示す。

700

1 0

1 3.0

1 8. 5

× 10 17 1	的对手压	ガンボンは黒小切		MPR	***	
九は比較	樹脂の種		使用量		袋着效度	Į
例番号	#	推頻	(重量部)	(8/10分)	(kg/ca)	İ
実施例 1	HIPS	無水物(A)	2.0	1 5 5	6 5 0	ĺ
2 .	ABS	•	,	3. 9	750	
, 3	MBS	•	•	6. 8	800	
. 4	HIPS	無水物(四)	,	1 5.6	5 5 0	ĺ
* 5	-,	無水物(C)	,	1 5. 4	600	ĺ
≠ 6	•	無水物の		1 4 5	600	
. 7	٠,	無水物因		1 4.0	480	
≠ 8		無水物(A)	0. 1	1 3.1	400	

1. 0 3. 0

以上の実施例および比較例の結果から、本発明 によつて得られる処理物は、金属との接着性が良 好であるのみならず、成形性もすぐれていること は明らかである。

> 等許出顧人 昭和電工株式会社 代 理 人 弁理士 有無難一

ABS